

ESSAI CLINIQUE

NCT03295071



Registre « REALITY LHON »

REALITY LHON Registry (REALITY)

Maladies Rares concernées par l'essai :
Neuropathie Optique Héréditaire de Leber

Médicament orphelin connu : N/A

Critères d'inclusion : Sujets ayant un diagnostic confirmé et génotypé de NOHL

Critères d'exclusion : [cliquez ici pour voir les critères détaillés](#)



Date du début
de l'inclusion : 31/10/2018



Date de fin de l'inclusion
(prévisionnelle) : N/A

Enfants



Adultes



Sites investigateurs membres de SENSGENE



Centre coordonnateur en France :

**Centre d'Investigation Clinique - Centre de
Référence Maladies Rares**

CHNO des XV XX
28 rue de Charenton
75557 Paris Cedex 12

[Informations](#)



Nom de l'investigateur principal :

Dr Catherine Vignal



Autres investigateurs :

Dr Saddek Mohand Saïd

CHNO des XV XX



Type de financement : Industriel

[Plus d'informations](#)